# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

61-016923

(43) Date of publication of application: 24.01.1986

(51)Int.Cl.

C08G 63/62

C08G 63/64

C08G 63/68

(21)Application number : **59-138388** 

(71)Applicant: MITSUBISHI GAS CHEM CO

INC

(22) Date of filing:

04.07.1984

(72)Inventor: MASUMOTO MITSUHIKO

YANADA SHIGEO

### (54) PRODUCTION OF COPOLYCARBONATE RESIN

(57) Abstract:

PURPOSE: A diol ester of hydroxybenzenecarboxylic acid is used as a part of the dihydric phenol to produce the titled resin which has high fluidity and resistance to solvents and is suitably used as a material for precise molding.

1

CONSTITUTION: (A) A bisphenol of formula I (R is 1W15C divalent aliphatic or alicyclic group; X is alkyl,

aryl; p, q are 0W2) such as bis(4-hydroxyphenyl) methane (B) a diol of hydroxybenzenecarboxylic acid diester such as ethylene-bis(p-hydroxybenzoate) and, when necessary, a molecular weight regulator are allowed to react with phosgen in an inert solvent such as dichloromethane and an aqueous alkali, then a polymerization catalyst of a tertiary amine is added to

effect interfacial polycondensation to give the objective resin. The amount of component B is preferably 5W50mol% based on the total dihydric phenols.

### 19 日本国特許庁(JP)

10 特許出關公開

## ® 公開特許公報(A) 昭61-16923

@Int.Cl.\* 離別記号 庁内整理番号 @公開 昭和61年(1986)1月24日 C 08 G 63/62 6537-4 J 63/64 6537-4 J 63/68 1 0 5 6537-4 J 審査請求 未請求 発明の数 1 (全7頁)

❷発明の名称 コーポリカーボネート 樹脂の製法

②特 頭 昭59-138388

. ②出 願 昭59(1984)7月4日

砂発 明 者 增 本 光 彦 费中市神州町2丁目12番地 三菱瓦斯化学株式会社大阪工

楊内

楊内

⑪出 願 人 三菱瓦斯化学株式会社 東京都千代田区丸の内2丁目5番2号

四代 理 人 并理士 小堀 頁文

#### 明 糊 書

- 1. 発明の名称
  コーポリカーポネート得職の製法
- 2,特許請求の範囲
- 1. 溶液洗でポリカーボネートを製造するにあたり、二価フェノール系化合物として、下配一般式()で表されるピスフェノールおよび(2)で表されるジオールのヒドロキシベンゼンカルボン酸ジエステルを用いることを特徴とする流動性、耐溶剤性の改良されたコーポリカーボネート制度の製法。

#### 一般式(1):

1 .

(式中のRは、良素数1~15の二価の脂肪 族、脂漿族、もしくはフェニル環境アルキ ル基、又は、・0・,・5・,・50・,・50・,・C0-で ある。又はアルキル酶、アリール酶、又は ハロゲン原子であり、p、 q は 0~ 2 の整 数である。) 一般式(2):

( 式中のR'は、炭素数2~30の二値の脂肪 族、脂漿族、又は脂肪族エーテル器であり 、 Xはアルキル基、アリール店、又はハロ ゲン原子であり、p、 q は 0~2の整数で ある。)

- 2. 一般式(2)のジオールのヒドロキシベンゼンカルボン酸ジェステルの使用量が使用する全ての二偏フェノールに対して、1~95モルダの範囲である範囲第1項記載のコーポリカーボネート機関の製法。
- 3. 一般式(ののジオールのヒドロキシベンゼンカルボン酸ジェステルの使用量が使用する全ての二価フェノールに対して、5~50モルダの範囲である範囲第1項記載のコーポリカーボネート 樹脂の製法。
- 3 , 発明の詳細な説明 【産業上の利用分野】

改良されない。

上樹脂の短動性は向上するが、成形時において特

将の真気を伴った可塑剤源気が発症して、金型面

に凝縮付着し、これが成形派の投頭に転写されて

、外観不良の原因となる他、異気による作業環境

の悪化、その価値々の弊寄を生じる。又、分子末

備に長順アルキル蓋を寡入する方法は、可塑剤に

よるような異気などの欠点もなく、流動性もかな

り改良されるが、末端に導入可能な長鎖アルギル

器の量が側限されるため、火幅な流動性の改良は

図めない他、耐溶剤性については、不充分にしか

また、耐溶剤性を改良する方法としては、ポリ

カーポネート樹脂の製造過程に、テレフクル酸、

イソフタル敵等の芳香族カルボン敵、或いはその

酸塩化物を添加して、所謂、ポリエステルカーポ

ネートを合成する方法(特別昭55-25427号、特別

昭55-38824号、特開昭56-44092号等)があり、こ

の方法により耐溶剤性はかなり改良される。しか

しこの方法では、耐溶剤性を改良するために導入

した芳香族カルボン酸エステルの為、逆に施助性

#### **新聞昭61-16923(2)**

本処明は、流動性、耐密剤性に優れた新規なコ ーポリカーボネート樹脂の製法であり、眩気法に よるコーポリカーポネート樹畑は、その特性を利 用することにより、精密成形材料、成形材料、フ ィルムもしくはシート、その他種々の用途に好酒 に使用される。

(従来の方法およびその問題点)

- 従来、ポリカーポネート樹脂は、耐熱性、透明 性、微視的強度、電気的特性および新性がないこ となどに優れた素材として知られているが、流動 性や耐御剤性が不光分であるという欠点がある。

上記のような欠点をうち、流動性を改良する方 法としては、ポリカーポネート樹脂に可塑剤を添 加する方法(特公昭45-39941号公報、特公昭48・4 100 号公和、その低)、分子量調節剤若しくは米 - 衛体小剤として、可塑化効果のある脂肪族長鎖で ルキル芯をもった殷別酸、その塩化物、酸いは張 似アルキルフェノール帯を使用する方法〈特公昭 52-500789公報)がある。

可密剤を使用する方法の場合、ポリカーポネー

3

はかなり低下するものであった。

(問題点を解決するための手段)

水発明者らは、上記の点を改良するために、鉄 虚検討を取ねた結果、二価フェノール系化合物の 一部として、ジオールのヒドロキシベンゼンカル ポン酸ジェステルを使用することにより、流動性 、耐溶剤性の阿骨が改集されることを見出し、本 発明を完成させるに至った。

すなわち、本苑明は、溶雑法でポリカーポネー トを製造するにあたり、二価フェノール系化合物 として、下記一般式ので製されるピスフェノール および(2)で收されるジオールのヒドロキシベンゼ ンカルボン酸ジェステルを用いることを特徴とす。 る流動性、耐溶剤性の改良されたコーポリカーボ ネート樹脂の製法であり、

一般式(1):

( 式中のRは、炭素数1~15の二個の配筋族 、胸環族、もしくはフェニル関換アルギル基

、又は、-0-,-S-,-S0-,-S0g-,-C0-であり、 Xはアルキル基、アリール基、又はハロゲン 原子であり、ρ、αは0~2の整数である。)

〈 式中のR'は、炭素数 2 ~30の二個の脂肪 族、脂環族、又は脂肪族エーテル基であり、 Xはアルキル茲、アリール芸、又はハロゲン 原子であり、p、aは0~2の軽敗である。) 好ましい実施庭様においては、一般式@のジオー ルのヒドロキシベンゼンカルボン酸ジエステルの 使用量が使用する会ての二値フェノールに対して 、1~95モルダ、特に5~50モルダの範囲で用い てなるものである。

以下、本発明の構成について説明する。

本発明の二価フェノール系化合物のうち、一般 式川で混されるピスフェノールとして好ましいも のは、ビス(小ヒドロキシフェニル)メタン、ビ ス(4・ヒドロキシフェニル)エーテル、ピス(4・

ジオール刻としては、エチレングリコール、1.3.

プロパンジオール、ト.イ・プタンジオール、ペンタ

メチレングリコール、1,5-ヘキサンジオール、ヘ

キサメチレングリコール、1.7-ヘプタンジオール

、1,8-オクタンジオール、1,9-ノナンジオール、

1,10- デカンジオール、1,11- ウンデカンジオー

ル、1,12- ドデカンジオール、1,13- トリデカン

ジオール、1.14- テトラデカンジオール、1,18-

オクタデカンジオールなどの脂肪族ジオール類:

ジエチレングリコール、トリエチレングリコール

、テトラエチレングリコール、ジプロピレングリ

コール、トリプロピレングリコール、ジブチレン

- グリコールなどのエーテルジオール; 1.4-ジヒド

ロキシシクロヘキサン、1,3-ジヒドロキシシクロ

ーヘキサンなどの胎理族ジオールなどが具体的例と

して挙げられ、これらは、エステル形成後の構造

としてエスチル中にあれば良いものであり、エス

テル化反応を促進する目的等のために、例えばエ

- チレンオキサイドなどの環状のエーテル、その他

の化合物の形であってもよい。

#### 特開昭61-16923(3)

ヒドロキシフェニル) スルホン、ピス(4-ヒドロ キシフェニル)スルホキシド、ピス(4-ヒドロホ シフェニル)スルフィド、ピス(イーヒドロキシフ ェニル)ケトン、1.1-ピス(4-ヒドロキシフェニ ル)エタン、2,2-ピス(4-ヒドロキシフェニル) プロパン、2,2-ピス(4-ヒドロキシフェニル)プ タン、Liピス(イーヒドロキシフェニル)シクロ ヘキサン、2,2-ピス(イ-ヒドロキシ、3,5・ジブロ モフェニル) プロパン、2,2-ピス(4・ヒドロキシ -3.5、ジクロロフェニル)プロパン、2.2-ピス( イーヒピロホシ・3ー プロモフェニル) プロパン、2, 2-ピス(4-ヒドロキシ-3- クロロフェニル)プロ パン、2,2-ピス(イ-ヒドロキシ-3,5・ジメチルフ ェニル)プロパン、1.1-ビス(4-ヒドロキシフェ ニル)・1・ フェニルエタン、ピス(4・ヒドロキシ フェニル)ジフェニルメタンが例示される。

又、一般式(2)で示されるジオールのヒドロキシベンゼンカルボン酸ジェステルとしては、一般に、ヒドロキシベンゼンカルボン酸類とジオールとのエステル化反応により製造されるものであり、

8

又、ヒドロキシペンゼンカルボン酸としては、 メター又はバラーヒドロキシ牧患否敵およびその 誘導体であり、具体的には、メター又はバラーヒドロキシ牧息否敵メチル、メター又はパラーヒドロキシ牧患否敵プロピル、およびペンゼン族に低級 アルキル基、ハロゲンなどの入った核置機のメター フはバラーヒドロキシ牧息香酸類が挙げられる ものである。

7

本発明のポリカーボネート樹脂の製法は、健来のポリカーボネート樹脂の製法と比較して、前記した一般式四のジオールのヒドロキシベンゼンカルが設めて、第一個では、野童を出版がある。 野童などの戦法と同様の製法でよい、野童などの製法と同様の製法でよい、野童を在では、不活性有機溶媒、アルカリ水溶液の存在でに前記の一般式(1)、(2)の二個フェノール系化合物及び分子量調節剤を添加し、これらと水スゲンを反応させ、反応終了後、重合触媒として、第三級

アミン、第四級アンモニウム塩を透加し、界面値合を行うことによってポリカーボネート相脳のコーポリマーを得る。又、ピリジン法では、上記の一般式III、四の二価フェノール及び分子量調節がをピリジン又はピリジンと不活性溶媒との混合溶解に溶解し、この溶液にホスゲンを吹き込んで直接ポリカーボネート樹脂のコーポリマーを得る方法である。

また、上記の方法において、一般式(1)又は他の 二価フェノールの種類及びその使用世化によって は、これら化合物の不衝性溶媒への溶解性が不光 分の場合があり、この場合には、特に、一般式(1) の二価フェノールとホスゲンとの反応をまず行い 、ついで一般式(2)の二価フェノールを極加しても よく、逆に一般式(2)の二価フェノールとホスゲン との反応をまず行い、ついで一般式(1)の二価フェノールが メールを添加する方法や粉末で行う方法その他 がよく、例えば、二価フェノール(1)が 80 モルガ 以下、二価フェノール(2)が 20 モルガ以上のコーポリマーの合成において、二価フェノール(1)と

Q

#### **特制昭61-16923(4)**

をポスゲンとの反応前に同時添加するより、使用。 量の多い二価フェノールをまずホスゲン化し、つ いでその後使用量の少ない二価フェノールを添加。 し、無合を行う事が好ましい。

尚、加合反応に用いる反応に不循性な溶解とし ては、ジクロロメタン、1,2-ジクロロエタン、1。 1.2.2-テトラクロロエタン、クロロホルム、1.1. 1-トリクロロエタン、四塩化炭素、モノクロロベ ンゼン、ジクロロベンゼン等の塩素化炭化水素類。 ;ベンゼン、トルエン、キシレン、エチルベンゼ ン等の芳香族炭化水素:ジェチルエーテル等のエ ーテル化合物を挙げることが出来、これらの有額 裾紋は二種以上を混合して使用することも出来る 。また、所望により、上記に挙げた水不視和性符 媒は、前記以外のエーテル虹;ケトン泵;エステ ル頭:ニトリル類等の水と粃和性のある治媒を混 合して用いる事も出来るが、その混合割合は、誰 合宿媒系が水と完全に相称しない限度内である事 は無輪である。

本発明で使用する分子量調節剤としては、従来

1 1

機化合物を添加して、分岐化ポリカーポネート樹 殿とすることもできる。三官能性の有機化合物と しては、フロログリシン、2.6-ジメチル-2.4.6-トリ(4-ヒドロキシフェニル)ヘブテン-3、4,6・ ジメチル-2,4,6- トリ(4-ヒドロキシフェニル) ヘプテン-2、1.3.5・トリ(2・ヒドロキシフェニル ) ベンゾール、1,1,1.トリ(4-ヒドロキシフェニ ル) エタン、2,6-ビス(2-ヒドロキシ-5- メチル ベンジル) -イ・ メチルフフェノール、α、α ゚ 。 aneh9(4-ヒドロキシフェニル)-1,3,5- ト リイソプロピルベンゼンなどで健康されるポリヒ ドロキシ化合物、及び3,3.ピス(4.ヒドロキシア リール)オキシインドール(=イサチンピスフェ ノール) 、5-クロルイサチン、5.7-ジクロルイサ チン、5-プロムイサチンなどが例示され、一般式 (1)、四の全二個フェノール系化合物に対して分岐 化制であるフェノール性水酸基を有する三官能以 上の多官施性有機化合物は、週常0.01~3毫ルだ。 、好ましくは0.1~1.0 モルガの範囲で用いられ る.

公知の一価芳香族ヒドロキシ化合物であり、■・及 びp-メチルフェノール、n-及びp-プロピルフェノ ール、p-プロモフェノール、トリプロモフェノー ル、p-tert- プチルフェノールおよび長戦アルキ ル電視フェノール、昼慣アルキル酸クロライドな どが使用される。

- 置合触解としては、公知の第3級アミン、第4 粒アンモニウム塩を使用する。この具体的な例と ・ しては、トリメチルアミン、トリエチルアミン、 トリプチルアミン、トリプロピルアミン、トリヘ キシルアミン、トリデシルアミン、8.8-ジメチル シクロヘキシルアミン、ピリジン、キノリン、ジ メチルアニリンなどの第3級アミン類、トリメチ ルベンジルアンモニウムクロライド、テトラメチ ルアンモニウムクロライド、トリエチルベンジル ーアンモニウムクロライド、トリエチルベンジルア ンモニウムクロライドなどの第4級アンモニウム 塩が挙げられる。

又、木発明においては、上記の二届フェノール と共に、フェノール性OH蕗を有する三官閥性有

1 2

本発明の製造方法によって製造されるコーポリ カーポネート樹脂の成形時の波動性成いは成形品 の耐溶剤性は、主に到達分子量、前記の一股式四 で裏されるジオールジエステルの脂肪核類の燗類 、および一般式印と四との二価フェノールの使用 量比によって決定される。

即ち、分子量調節剤の添加量と二届フェノール 四の脂肪族領の炭素数、及び二面フェノール四の 「瘀加量を遡宜選択して組み合わせることにより、 所望の流動性及び耐溶剤性を有する樹脂が得られ

ここに、上記一般式四のジオールのヒドロキシ ペンゼンカルボン酸ジエステルの脂肪旋鎖の炭素 数は、2~30、好ましくは2~10である。従条数 が30を越えると、その使用量にもよるが、鉱合液 の水洗が、系の乳化により困難となる他、耐熱性 の低下が起こり好ましくない。また、一般式図の ジオールジエステルの使用費は、金二锸フェノー ルの1~95モル%の範囲が通常好法しく、95モル 好を越えて他用すると、同様に殷助族類の長さに

#### 特開昭61-16923(5)

もよるが、河南、耐熱性が低下する傾向があり、 好ましくない。特に、5~50モル%の範囲がポリ カーポネート樹脂の耐熱性を生かし、耐溶剤性を 改良するという観点からは好ましい。

また、本処別の製法によるコーポリカーポネート樹脂の分子量としては、フェノール:テトラクロロエクン=1:1の混合溶媒、25でに於ける種限物理[7]が 0.3~2.0、好生しくは0.4~1.0 の範囲となるようにするのが、機械的強度および流動性の両より好ましい。

#### (实施例)

以下、実施例、比較例により本発明を具体的に 説明する。

#### 比较例-1

水酸化ナトリウム 8.7 kg を水42 g に溶解し、20 でに保ちながら、2.2-ビス (4-ヒドロキシフェニル) プロパン (-BPA) 7.3 kg、ハイドロサルファ イト 8g を溶解した。

これにメチレンクロライド 28 &を加えて複件 しつつパラーターシャリーブチルフェノール(\*TB

1 5

シフェニル)スルホン(=BPS) 8.0年(比較例-3)とする他は比較例-1と同様にした。結果を第1型に示じた。

#### 突胎例-1

1 水酸化ナトリウム 3.7 Wを水42 L に溶解し、20 でに保ちながら、BPA 5.2 kg、エチレンービス (p-ヒドロキシベンゾエート) (=BBHB) 1.45 kg、ハイドロサルファイト 8g を溶解した。

これにメチレンクロライド 28 & 安加えて競抑 しつつTBP 455 ® を加え、ついでホスゲン 3.5 編を60分で吹き込んだ。

ホスゲン吹き込み終了後、微しく競伴して反応 依を乳化させ、乳化後、8 m のトリエチルアミン を加え約1時間撹拌を続け重合させた。

至合被を、水相と有機相に分離し、有機相をリン酸で中和した後、洗液のPHが中性となるまで水洗を掘り返した後、イソプロパノールを35 g 加えて、重合物を沈澱させた。沈澱物を練過し、その後乾燥する事により、白色粉末状のポリカーボネート樹脂を得た。

P) 180g を加え、ついてホスゲン 3.5kgを60分で 吹き込んだ。

ホスゲン吹き込み特了後、激しく規律して反応 被を乳化させ、乳化機、8 g のトリエチルアミン を加え約1時間機律を続け重合させた。

重合液を、水相と有機相に分離し、有機相をリン酸で中和した後、洗液のPHが中性となるまで水洗を繰り返した後、イソプロパノールを35.6 加えて、重合物を沈殿させた。沈瀬物を減過し、その後乾燥する事により、自色粉架状のポリカーボネート樹脂を得た。

つぎに、このポリカーポネート樹脂をベント付き40m押出機で、240~260 での温度で押し出し してベレットを得た。

このペレットを使用して、粘度、液体、耐溶剂性などについて試験した特果を第1次に示した。 比較例-2、3

使用する二価フェノールをB.PAに代えて、1,1-ピス(4-ヒドロキシフェニル)シクロヘキサン(=BPZ) 8.6㎏(比較例-2)、ピス(4-ヒドロキ

1 6

つぎに、このポリカーボネート樹脂をベント付き40m押出数で、240~260 での温度で押し出し してベレットを得た。

このペレットを使用して、粘度、液値、顕溶剤性などについて試験した結果を第1表に示した。 実施例-2~5

実施例-1において、BPA 6.2 kg から 5.47 kg に変更し、且つBBHBを1.45 kg から2.42 kg としたもの(実施例-2)、BBHB1.45 kg をブチレシービス(pーヒドロキシベンゾエート)(\*BB HB) 1.58 kg としたもの(実施例-3)、BPA 6.2 kg から 5.47 kg に変更し、BBHB1.45 kg をBBB 1.58 kg としたもの(実施例-4)、BPA 6.2 kg から 6.57 kg に変更し、且つEBHBL45 kg をオクチレンービス(pーヒドロキシベンゾエート)(\*08 HB) 1.24 kg としたもの(実施例-5)の値は実施例-1と同様にした。結果を第1変に示した。

#### 实施例 - 6

水酸化ナトリウム 3.7 kg 老水42 % に溶解し、20

#### 時間昭61-16923(8)

でに保ちながら、BPZ 4.20km、BBHB 4.8 3 kg、ハイドロサルファイト 8g を溶解した。

これにメチレンクロライド 28 6を加えて攪拌 しつつTBP 180g を加え、ついでホスゲン 9.5 kg を60分で吹き込んだ。

ホスゲン吹き込み終了後、激しく覆抑して反応 液を乳化させ、乳化後、8g のトリエチルアミン を加え的1時間攪拌を続け重合させた。

武合液を、水相と有機相に分離し、有機相をリ ン酸で中和した後、洗液のPHが中性となる虫で 水洗を綴り返した後、イソプロパノールを35m加 えて、食合物を沈設させた。沈澱物を濾過し、そ の後乾燥する事により、白色粉束状のポリカーボ ネート樹脂を得た。

つぎに、このポリカーポネート樹脂をベント付 き40無押出機で、240~260 での温度で押し出し してペレットを得た。

このペレットを使用して、粘度、流値、耐溶剤 性などについて試験した材果を第1歳に示した。 実施例-?、8

1 9

水洗を綴り返した後、イソプロパノールを35g加 えて、重合物を沈設させた。沈設物を維通し、そ の後吃限する事により、白色粉末状のポリカーボ ホート樹脂を併た。

つぎに、このポリカーポネート樹脂をベント付 き40 m 抑出機で、240 ~260 での温度で押し出し してペレットを併た。

このペレットを使用して、粘度、烷值、耐倍剂 性などについて試験した結果を第1要に示した。 実施例-10

安旅例-9において、BPSを 5.6細から 6.4 最に変更し、且つ88HBをBBHBに代え 2.1 1 kg とする他は実施例-9と同様にした。 枯果を 第1度に示した。

備、第1製中において、

一般式(1)の化合物の間: BPA: 2.2-ピス(4-ヒドロキクフェニル)プロバン、 BPS:】。】 - ピス(4-ヒドロキシフェニル)シケロヘキテン。 875:ピス(4-ヒドロキシフェニル)スルキン、 を示す。

一般式四の化合物の翻: | 芝島川島:スチレン- ヒス(パラにドロキンペンジェート)。 BBHB:ブチレン~ビス(バラヒドロキクベンジエート)、 □BRB:オタチレン~ピス(バラとドロキタベンジエート)、

**実施例-8において、BPZを 4.29 ほから 5** .57 Me に変更し、且つEBHBをBBHBに代え 3.7なとしたもの(実施例~7)、BP2を 4.2 9 tgから 8,86 tgに変更し、且つEBHBEHB HBに代え 2.29 知としたもの〈実施例-8〉の 他は実施例16と同様にした。結果を第1股に示 した。

#### 实施例 - 9

水酸化ナトリウム 3.7年を水42mに溶解し、20 でに保ちながら、BPS 5.6 kg、ハイドロサル ファイト 8g を溶解した。

これにメチレンクロライド 28 4 を加えて攪抑 しつつTBP 180g を加え、ついでホスゲン 3.5 はを60分で吹き込んだ。

ホスゲン吹き込み終了後、BBHB 2.9㎏を添 加し、激しく関搾して双応被を乳化させ、乳化後 、B e のトリエチルアミンを加え約1時間提得を 続け重合させた。

「重合液を、水相と有機相に分配し、有機相をリ ン酸で中和した後、洗液のPHが中性となるまで

2 0

||TBHB:ペキシレン-ピス(パテヒFロキシベンゾェート)。を示す。 使用数: (2) / (() + (2)) × 100(モルス)とした。

極限特度 [7] の構: - 7=7-4:5-597812562=1:1 の混合治媒、25セにて 別定した値。

位 × poc/socで設したもの。

耐溶剤性の欄: 抗張片をガソリンに23で下に30日間浸漉した 後の仲ぴの保持率(タ)。

姓 1 次

| ×τ 1 4%                        |     |  |  |   |                                  |
|--------------------------------|-----|--|--|---|----------------------------------|
| 実施例 A<br>比較例 N                 | 一般式 | 一般式(2)<br>程 (7.1%  | <b>粘</b> 皮                                     | o 慎   | 耐符<br>剂性                         |
| 比較 - 1 - 2 - 3 5               | BPA | - 0<br>RBHB 15<br>CDHB 25<br>BBUS 15<br>BBUS 25<br>CBHB 10 | 0.48<br>0.50<br>0.49<br>0.487<br>0.49<br>0.485 | 9.0<br>11.2<br>12.1<br>16.2<br>21.5<br>18.7 | 10<br>30<br>52<br>46<br>87<br>65 |
| 比較 - 2<br>実施 - 6<br>- 7<br>- 8 | BPZ | - 0<br>RBUB 50<br>RBUB 35<br>BBUB 20                       | 0.485<br>0.487<br>0.495<br>0.492               | 8.5<br>13.6<br>25.5<br>15.2                 | 15<br>82<br>91<br>84             |
| 比較-3<br>実施-9<br>-10            | BPS | - 0<br>EBNB 30<br>BONB 20                                  | 0.494<br>0.498<br>0.483                        | 8.8<br>11.0<br>17.6                         | 12<br>59<br>75                   |

時期昭61-16923(ア)

#### (発明の作用および効果)

以上の何くである本発明の製法によるコーポリ カーボネート樹脂は、従来のポリカーボネート樹 船に比較して、溶融粘度は低下し流動性が楽しく 向上し、且つ耐溶剤性に優れたている。従って、 本発明によれば従来国難とされていた成形が容易 に行われ、酒幣の放形においても成形温度を低下 せしめることが可能となり、成形時の樹脂の熱分 解が寄しく即削され、精密成形等に適した材料と なる。更に、得られた成形品は、耐溶剤性に優れ ているので、このような用途、自動車部品などの 耐溶剤性の用途としてその応用が可能となり、そ の他の形、例えばフィルムもしくはシート材料と しても存用なものである。

> 特許出願人 **三亚瓦斯化学株式会社** 化裹者 長野 和實

> > 2 3